#### **PCT**

# ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



## CT)

DEMANDE INTERNATIONALE DIRECTAL VENTER		
(51) Classification internationale des brevets 5:	DU	TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)
A 61 W 49 MM 27 MM 27 MM 4 AMIN 4 AMI		(11) Numéro de publication internationale: WO 94/19022
(A61K 37/52, 37:02) (A61K 37/54, 37:02) (A61K 37/66, 37:52) (A61K 37/66, 37:54)	A1	(43) Date de publication internationale: 1er septembre 1994 (01.09.94)
(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR94/( (22) Date de dépôt international: 21 février 1994 (21.0)		de La Rochefoucauld F-75000 Poris (FD)
(30) Données relatives à la priorité: 93/02012 22 février 1993 (22.02.93)	FF	(81) Etats désignés: AU, CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).
(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): INSTI PASTEUR [FR/FR]: 28, rue du Docteur-Roux, F-7 Paris Cédex 15 (FR). INSTITUT NATIONAL DE SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSE [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75654 Paris Cédex 13 UNIVERSITE PIERRE ET MARIE CURIE [FR/FR place Jussieu, F-75252 Paris Cédex 05 (FR).	75724 E LA ERM()	Avec rapport de recherche internationale.
(72) Inventeurs; et (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): ROTH, Cl: [FR/FR]; 26, rue Lalo, F-75116 Paris (FR). KOURILS Philippe [FR/FR]; 1, rue de Montpensier, F-75001 I (FR). MIR, Lluis [FR/FR]; 22, allée des Vaubé; F-91370 Verrières-le-Buisson (FR). KLATZMA David [FR/FR]; 11, rue du Tage, F-75013 Paris (I SALZMANN, Jean-Loup [FR/FR]; 18, boulevard Volu F-75011 Paris (FR).	SKY, Paris pins, NN,	

- (54) Title: COMPOSITION FOR USE IN THE TREATMENT OF TUMOURS AND THE IMMUNIZATION OF HUMANS AND
- (54) Titre: COMPOSITION POUR LE TRAITEMENT DE TUMEURS ET L'IMMUNISATION D'ORGANISMES A L'ENCONTRE

#### (57) Abstract

Composition for use in the treatment of tumors and the immunization of humans or animals comprising a synergistic association of cells, viruses, or bacteria expressing, transitorily, in organisms at least one gene for producing in vivo one or more immunomodulators, and viruses, or cells producing viruses, said viruses preferably infecting dividing cells of the treated organisms and carrying within their genome at least one gene whose expression in the dividing cells will cause their destruction.

#### (57) Abrégé

Composition destinée à traiter les tumeurs d'organismes humains ou animaux et à immuniser ces organismes à l'encontre des tumeurs, ladite composition comprenant en association synergique: des cellules, des virus, ou des bactéries exprimant de manière transitoire dans l'organisme au moins un gène leur permettant de produire in vivo un ou plusieurs immunomodulateurs, et des virus, ou des cellules produisant des virus, lesdits virus infectant préférentiellement les cellules en division de l'organisme traité et portant dans leur génome au moins un gene dont l'expression dans les cellules en division va entraîner leur mort.

## UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaume-Uni	100	
ΑU	Australie	GE	Géorgie	MIR	Mauritanie
BB	Barbade	GN	Guinée	MW	Malawi
BE	Belgique	GR	Grèce	NE	Niger
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NL	Pays-Bas
BG	Bulgarie	IE.	Irlande	NO	Norvège
BJ	Bénin	ñ	Italie	NZ	Nouvelle-Zélande
BR	Brésil	JР		PL	Pologne
BY	Bélarus	KE	Japon V	PT	Portugal
CA	Canada	KG	Kenya	RO	Roumanie
CF	République centrafricaine	KP	Kirghizistan	RU	Pédération de Russie
CG	Congo	K.P	République populaire démocratique	SD	Soudan
CH	Suisse	7770	de Corée	SE	Subde ,
a	Côte d'Ivoire	KR	République de Corée	SI	Slovenie
CM	Cameroun	KZ	Kazakhstan	SK	Slovaquie
CN	Chine	니	Lioctstenstein	SN	Sénégal
cs	Tchécoslovaquie	. LK	Sri Lanka	TD	Tchad
cz		LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	République tchèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DK	Allemagne	MC	Monaco	TT	Trinité-ct-Tobago
	Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etata-Unis d'Amérique
FI	Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzbekistan
FR	France	MIN	Mongolie	VN	Vict Nam
GA	Gahon		•	* 14	A IDS TARTI

10

15

20

25

30

35

"COMPOSITION POUR LE TRAITEMENT DE TUMEURS ET l'IMMUNISATION D'ORGANISMES A L'ENCONTRE DE TUMEURS".

La présente invention a pour objet une composition pour le traitement de tumeurs et l'immunisation d'organismes à l'encontre de tumeurs.

Il a été établi très récemment, par diverses équipes scientifiques, que l'injection localisée dans des organismes, atteints par une tumeur, de cellules tumorales syngéniques produisant une interleukine permettait le rejet de cette tumeur par l'organisme.

Ceci a été mis en évidence pour l'interleukine2 par Bubenik et al. (Immunology Letters, 19, 279282, 1988; Immunology Letters, 23, 287-292, 1989) et
confirmé notamment par Fearon et al. (Cell., 60, 397403, 1990) et par Ley et al., (European Journal of
Immunology 1991, 21: 851-854; Res. Immunol., 1990,
141: 855-863).

Les auteurs de ces articles mentionnent que le rejet s'accompagne d'une mémorisation de la réponse. L'animal est ainsi vacciné contre le développement ultérieur d'une tumeur d'un même type, même si celleci a été greffée sur un site différent.

Des cellules cancéreuses syngéniques produisant l'Interleukine-4 ont aussi été testées avec des résultats semblables, comme le rapportent Golumbek (Science, 254, 713 - 716, 1991) et Tepper et al. (Cell, 57, 503-512, 1989) ainsi que des cellules produisant le facteur de nécrose des tumeurs (TNF) comme le décrit Blankenstein et al. ( J. Exp. Med., 173, 1047-1052, 1991).

Il a aussi été évoqué (Pardoll, Current Opinion in Oncology, Vol.4, N'6, 1124-1129, 1992) la possibilité de co-introduire dans des cellules tumorales issues de l'organisme à traiter, d'une part des gènes codant pour des cytokines et, d'autre part,

10

15

25

30

35

des gènes suicides tels que le gène de la thymidinekinase du virus de l'herpès (HSVTK).

L'auteur mentionne que cette stratégie est particulièrement compliquée et nécessiterait la transduction de 100% des cellules.

Cette stratégie a néanmoins été testée dans la demande PCT/US 91/06 612 au nom de THE JOHN HOPKINS UNIVERSITY et THE UNIVERSITY OF TEXAS SYSTEM qui a pour objet des compositions destinées à potentialiser la réponse immunitaire à l'encontre d'une tumeur, comprenant des cellules issues de cette tumeur:

- qui expriment un polypeptide immunopotentialisateur, et
- possèdent un gène susceptible de tuer ces cellules, ou gène suicide.

Le polypeptide immunopotentialisateur peut être une cytokine telle qu'une interleukine 1 ou 2. Le gène suicide peut être par exemple le gène de la thymidine-kinase.

Les compositions cellulaires objets de cette demande sont issues de l'organisme à traiter et sont donc syngéniques pour cet organisme. Elles ne comprennent pas de virus.

Les systèmes décrits dans ces publications présentent des inconvénients en vue de leur application à l'homme .

En effet, dans toutes ces publications, les cellules produisant les interleukines sont des cellules de l'individu ou d'un individu syngénique, qui ont été modifiées afin qu'elles expriment l'interleukine.

Dans le cas d'une thérapie humaine , un inconvénient de cette méthodologie réside dans le fait que les cellules exprimant l'interleukine et injectées à l'organisme risquent de continuer à se développer

10

15

20

25

30

35

même après le rejet de la tumeur .

Afin de pallier cet inconvénient , une méthode de traitement thérapeutique a été testée , qui consiste à injecter à l'organisme des cellules allogéniques ou xénogéniques exprimant des gènes leur permettant de produire in vivo une ou plusieurs substances biologiquement actives, telles que de l'Interleukine-2 (voir la demande de brevet FR 91 14 119 du 15 Novembre 1991 intitulée " Composition cellulaire pour le traitement des organismes humains ou animaux") .

Cette méthode permet un traitement transitoire de l'organisme par ces substances , car les cellules , du fait de leur nature immunologique, sont rejetées par l'organisme .

Ce traitement a été testé par injection à proximité de cellules tumorales ( tumeur LPB ) de cellules allogéniques produisant de l'Interleukine-2, 9 jours après inoculation par les cellules tumorales. On observe un effet bénéfique se traduisant par un ralentissement de la croissance tumorale sur quelques jours.

Cet effet est transitoire et ne permet pas toujours, dans les conditions utilisées , d'induire une mémorisation immunitaire spécifique de la cellule tumorale inoculée. En effet, chez les animaux ainsi traités , l'inoculation ultérieure de la même cellule tumorale ( tumeur de Lewis ) peut se traduire par une croissance tumorale .

En outre, l'effet observé , c'est-à-dire le ralentissement de la croissance tumorale , n'est pas toujours suffisant pour provoquer l'élimination dans l'ensemble de la masse tumorale .

On remarquera que , dans toutes les expériences décrites dans l'état de la technique , on mesure généralement l'absence de croissance tumorale sur un

25

30

35

animal sain et très rarement sur des tumeurs préétablies. Ainsi , GOLUMBEK et al,( ( 1991) Science, 254, 713-716) et PORGADOR et al.( (1992) Cancer Res. 52; 3679-3686) , ont dans les deux cas injecté une composition dans le but de traiter une tumeur préétablie , mais au moment du traitement la tumeur préétablie n'était ni visible ni décelable macroscopiquement.

Dans une approche différente TROJAN et al., 10 ((1992) Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 89, 4874-4878, (1993)Science, 259, 94-97) ont l'immunogénicité d'une tumeur chez le rat ( gliome) en transfectant les cellules tumorales avec un vecteur codant pour un DNA complémentaire antisens de l'IGF1 15 (Insulin-like Growth Factor 1). Les auteurs mentionnent que l'injection de ces cellules modifiées se traduit par l'absence de tumorigénicité et par un effet à distance sur une tumeur préétablie Néanmoins, cette approche est limitée à des cellules tumorales sécrétant de l'IGF comme facteur autocrine 20 de croissance et elle nécessite une manipulation de chaque cellule tumorale pour générer une réponse immunitaire spécifique .

Une autre proposition basée sur l'infection de cellules tumorales par un rétrovirus portant le gène codant pour la thymidine kinase de l'herpès a été testée sur deux modèles. Dans le premier modèle Culver et al. ((1992) Science, 256, 1550-1552) développent une approche thérapeutique dans laquelle on injecte, dans un gliome ( tumeur du cerveau) de rat, cellules xénogéniques produisant un rétroviral, dans lequel le gène codant pour thymidine kinase de l'herpès a été inséré. Après production locale de particules virales TK+, qui vont infecter les cellules à croissance rapide ( cellules

WO 94/19022 PCT/FR94/00192

5

10

15

20

25

30

35

tumorales ) , le traitement systémique par Ganciclovir ( Merck Index, référence 4262) induit une régression massive de la masse tumorale préétablie. Cependant, l'efficacité de ce type de traitement n'est pas totale , puisque dans l'expérience décrite, seulement onze animaux sur les quatorze traités voient une régression tumorale complète macroscopique microscopique . De plus, on injecte un petit nombre de cellules tumorales (4 x 104 cellules) et le traitement (injection de cellules fibroblastiques produisant des particules virales TK+) est effectué très tôt ( dès le cinquième jour ) après l'inoculation des cellules tumorales . L'inconvénient principal reste néanmoins que l'on n'a pas observé dans ce modèle de mémoire immunitaire vis-à-vis d'une inoculation secondaire des mêmes cellules tumorales.

second modèle développe une approche relativement similaire à celle précitée . On traite des tumeurs hépatiques établies et macroscopiques par injection intratumorale de fibroblastes xénogéniques produisant des particules virales exprimant le gène TK du virus de l'Herpès et infectant sélectivement les cellules tumorales . Après une période de transduction du gène TK dans les cellules tumorales in vivo , la grande majorité de la masse tumorale est éliminée par un traitement par le Ganciclovir (GVC). Cependant les inconvénients principaux restent les mêmes , à savoir l'absence de garantie quant à l'élimination totale des cellules tumorales et la mémorisation.

Ces deux approches font appel à des cellules xénogéniques capables d'exprimer des particules virales pouvant transduire le gène TK dans les cellules tumorales. La seconde approche, comparée à celle développée par Culver et al., est plus efficace, car elle mime une situation de métastases hépatiques

10

15

30

35

d'un cancer primaire du colon, et elle intervient sur un foyer tumoral bien développé et visible macroscopiquement .

Dans une autre technique décrite dans la demande PCT/US 92/06 188 (UNIVERSITE DE ROCHESTER), on réinjecte à des patients atteints de cancers leurs propres cellules cancéreuses dans lesquelles un gène suicide a été introduit.

Les essais décrits dans cette demande montrent le traitement par ce type de composition que cellulaire transgénique, puis par la substance relative au gène suicide, permet d'entraîner destruction dans l'organisme non seulement cellules objets de la demande mais aussi des autres cellules cancéreuses. La destruction des cellules transgéniques dans l'organisme entraîne ainsi destruction des autres cellules cancéreuses transgéniques. Les compositions décrites dans cette demande ne comprennent pas de virus.

Enfin, une technique basée sur l'emploi combiné d'impulsions électriques et d'injections locales de cellules allogéniques ou xénogéniques secrétant l'Interleukine-2 a été récemment développée (MIR et al., (1992) Compte-Rendu de l'Académie des Sciences de Paris , série III, 314, 539-544).

L'électrochimiothérapie consiste selon MIR et al. (Eur. J. Cancer 1991 , 27, 68-72 ) à injecter de manière locale de la bléomycine et à appliquer à proximité de la tumeur des impulsions électriques .

L'utilisation combinée de ces deux méthodes potentialise l'effet anti-tumoral observé pour chacune des deux méthodes utilisées individuellement .

Cependant , l'électrochimiothérapie présente l'inconvénient majeur , même en combinaison avec l'utilisation de cellules secrétant de l'Interleukine-

10

15

20

25

30

35

2 , de n'être facilement applicable qu'à des tumeurs dont un foyer au moins est accessible .

Il ressort donc clairement de l'état de la technique analysé ci-dessus que les méthodes décrites ne sont pas toujours efficaces , en particulier à l'encontre de tumeurs établies , et qu'elles ne fournissent pas systématiquement de mémoire immunitaire spécifique de cette tumeur , ou ne permettent qu'un traitement local des tumeurs .

Les demandeurs se sont donc attachés à trouver une composition permettant d'obtenir d'une part une disparition rapide d'une tumeur, quelle que soit sa localisation, et d'autre part une immunisation spécifique et à long terme de l'organisme à l'encontre de la tumeur traitée.

Ils ont ainsi mis en évidence de manière surprenante que la combinaison de moyens de sécrétion d'immunomodulateurs, et de vecteurs conduisant de manière spécifique au suicide des cellules tumorales, permet le plus souvent d'obtenir une disparition rapide et définitive de la tumeur et une immunisation spécifique à long terme de l'organisme à l'encontre de cette tumeur.

La présente invention a donc pour objet une composition destinée à traiter les tumeurs d'organismes humains ou animaux et à les immuniser à l'encontre de cette tumeur, ladite composition comprenant en association synergique :

- des cellules , des virus , ou des bactéries exprimant de manière transitoire dans l'organisme au moins un gêne leur permettant de produire in vivo un ou plusieurs immunomodulateurs , et
- des virus , ou des cellules produisant des virus , lesdits virus infectant, si possible , préférentiellement les cellules en division de

10

15

20

25

30

l'organisme à traiter , et portant dans leur génome au moins un gène dont l'expression dans les cellules en division va entraîner leur mort .

Avantageusement , la composition telle que décrite ci-dessus est composée de cellules produisant in vivo un ou plusieurs immunomodulateurs et produisant en outre des virus portant dans leur génome au moins un gêne dont l'expression dans les cellules en division va entraîner leur mort .

Les cellules utilisées dans ces compositions seront préférentiellement des cellules allogéniques ou xénogéniques, afin de permettre leur élimination des organismes traités. Elles pourront elles-mêmes être infectées par ou productrices de virus portant dans leur génome au moins un gène dont l'expression dans des cellules en division va entraîner leur mort, telle que définie ci-dessus.

Ladite composition peut ainsi comprendre des cellules dans lesquelles le virus utilisé pour infecter les cellules de l'organisme en division est responsable de la production de l'immunomodulateur .

Les immunomodulateurs sont avantageusement l'Interleukine-2 , l'Interleukine-4, l'Interleukine-7, le TNF ( Tumor Necrosis Factor ) l'Interféron-gamma, le GM-CSF ( Colony Stimulating Factor granulomonocytaire ) , seuls ou en combinaison .

Ces immunomodulateurs peuvent être exprimés, outre les cellules et bactéries citées ci-dessus , à partir de gènes portés sur le génome de virus, tels que des rétrovirus , des virus Pox ( virus de la vaccine , Canary Pox ), des Adénovirus ainsi que des virus défectifs associés aux Adénovirus (AAV).

Les bactéries peuvent être des bactéries intracellulaires produisant un immunomodulateur .

On notera que les immunomodulateurs peuvent

WO 94/19022 PCT/FR94/00192

5

10

15

20

25

30

35

être apportés par tout moyen, en plus des cellules, des bactéries ou des virus, permettant le relarguage d'immunomodulateurs dans l'organisme : un tel moyen est par exemple une micropompe greffée et libérant des immunomodulateurs dans l'organisme .

Les virus infectant préférentiellement les cellules en division de l'organisme traité et portant dans leur génome au moins un gène dont l'expression dans les cellules en division va entraîner leur mort , ou agents de lyse , sont préférentiellement des rétrovirus , des Pox virus ou des Adénovirus. Ces virus seront d'autant plus avantageux qu'ils peuvent présenter la propriété d'infecter ou tuer préférentiellement et en majeure partie les cellules de l'organisme qui se divisent .

Ils peuvent être apportés par des cellules choisies afin qu'elles soient éliminées rapidement dans l'organisme notamment allo- ou xénogéniques .

Le gène dont l'expression dans les cellules en division va entraîner leur mort est préférentiellement le gène d'une thymidine kinase ou d'une cytosine déaminase. La mort des cellules portant ces gènes sera induite en leur fournissant respectivement du Ganciclovir et de la 5-fluoro cytidine.

La présente invention est en outre relative à l'utilisation de la composition décrite ci-dessus pour la fabrication d'un médicament pour le traitement des tumeurs et cancers et pour l'immunisation de l'organisme à l'encontre de ces maladies.

De manière avantageuse , tous les éléments de la composition sont administrés simultanément . Ils peuvent être présentés simultanément ou indépendamment.

Il est aussi possible d'administrer de manière décalée dans le temps les deux composants principaux .

10

25

30

Ainsi , avantageusement, on administre tout d'abord les virus, ou cellules produisant les virus , infectant préférentiellement les cellules de l'organisme en division et portant dans leur génome au moins un gène, dont l'expression dans les cellules en division va entraîner leur mort , puis les substrats, dont la métabolisation par les cellules en division va entraîner leur mort .

Cette phase d'élimination de la masse tumorale est suivie d'une phase d'immunisation de l'organisme à l'encontre de cette tumeur par administration des cellules , des virus ou des bactéries exprimant les immunomodulateurs.

La composition selon l'invention peut être introduite par tout moyen à la portée de l'homme du métier et en particulier par injection à la seringue sous imagerie médicale.

Ce traitement est avantageusement local mais peut tout aussi bien être systémique .

La présente invention est illustrée par l'exemple ci-après en référence à la figure unique annexée qui représente la carte du vecteur rétroviral pMTK.

#### EXEMPLE :

Traitement de souris présentant des tumeurs par des cellules secrétant de l'Interleukine-2 et produisant le rétrovirus PMTK.

Des souris C56 BL/6 présentant des tumeurs ont été traitées par une composition contenant des cellules allogéniques produisant de l'Interleukine-2 et le rétrovirus PMTK qui porte le gène de la thymidine kinase du virus HSV1.

Les injections ont été effectuées près des tumeurs .

35 Le vecteur pMTK ( voir figure ) présente les

caractéristiques suivantes :

- LTR-5'- Mov3 jusqu'au site BamH1 (-350 du départ de transcription),
  - Mov13 du site BamH1 (~350) jusqu'au site Kpn1
- 5 (+ 30)
  - Mov9 du site Kpn1 (+30) jusqu'au site Pst1 (+560) (contient la séquence de conditionnement )
    - La séquence non codante en 3' du site Clal (+ 7674) jusqu'à U3 (+ 7817) provient de Mov3.
- 10 LTR-3' Mov3 jusqu'au site BamH1 positionné en 7910 (ou -350),
  - Movl3 jusqu'à la fin de U5.

Une lignée cellulaire de conditionnement CRIP est co-transfectée par le plasmide pMTK (20 $\mu$ g) et le plasmide pWLNeO (1  $\mu$ g). Plusieurs clones ont été isolés en sélection G418 .

Le titre du clone sélectionné est de 5.10<sup>5</sup> particules infectieuses/ml, tel que mesuré par résistance capacité de conférer une en HAT (Hypoxanthine, Aminoptérine, Thymidine) pour des cellules L TK L'infection des cellules L TK réalise avec des dilutions successives du surnageant contenant les particules virales .

WO 94/19022 PCT/FR94/00192

5

#### REVENDICATIONS

1. Composition destinée à traiter les tumeurs d'organismes humains ou animaux et à immuniser ces organismes à l'encontre des tumeurs, ladite composition comprenant en association synergique :

- des cellules, des virus, ou des bactéries exprimant de manière transitoire dans l'organisme au moins un gène leur permettant de produire in vivo un ou plusieurs immunomodulateurs, et
- des virus , ou des cellules produisant des virus, lesdits virus infectant préférentiellement les cellules en division de l'organisme traité et portant dans leur génome au moins un gène dont l'expression dans les cellules en division va entraîner leur mort .
- 2. Composition selon la revendication l, caractérisée en ce que les cellules produisent in vivo un ou plusieurs immunomodulateurs et produisent en outre des virus portant dans leur génome au moins un gène dont l'expression dans les cellules en division va entraîner leur mort .
  - 3. Composition selon l'une des revendications 1 et 2 caractérisée en ce que les cellules sont allogéniques ou xénogéniques pour les organismes traités.
- 4. Composition selon l'une des revendications 1 à 3 , caractérisée en ce que les immunomodulateurs sont l'Interleukine-2, l'Interleukine-4, l'Interleukine-7, le TNF , l'Interféron-gamma, le GM-CSF , seuls ou en combinaison .
- 5. Composition selon l'une des revendications l à 3, caractérisée en ce que les virus portent un gène exprimant la thymidine kinase ou la cytosine déaminase.
- 6. Composition selon l'une des revendications l 35 à 5, caractérisée en ce que les virus sont des

WO 94/19022 13

5

10

15

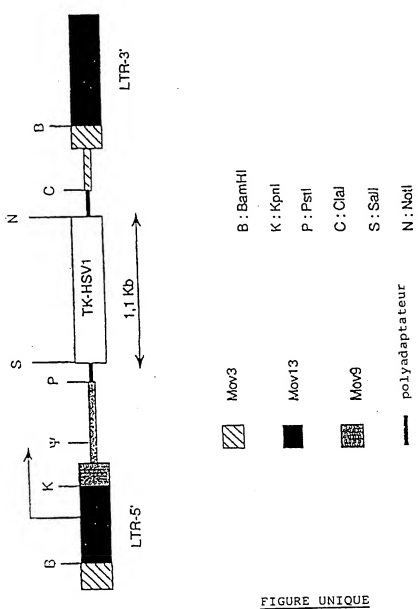
20

25

PCT/FR94/00192

rétrovirus , des Adénovirus , des virus associés aux Adénovirus ou des virus Pox.

- 7. Utilisation de la composition selon l'une des revendications 1 à 6 pour la fabrication d'un médicament pour le traitement des tumeurs et cancers et/ou l'immunisation de l'organisme à l'encontre de ces maladies .
- Utilisation selon la revendication 7; 8. caractérisée en ce que les différents composants de la simultanément présentes sont composition indépendamment .
- Utilisation selon la 7. revendication caractérisée en ce que les virus , ou les cellules produisant les virus, infectant préférentiellement les cellules d'organismes en division , et portant dans leur génome au moins un gène dont l'expression dans les cellules en division va entraîner leur mort , sont antérieurement simultanément ou administrés l'administration des cellules, virus , ou bactéries, produisant les immunomodulateurs.
- 10. Utilisation selon l'une des revendications 6 à 9 , caractérisée en ce que les cellules, virus ou les immunomodulateurs sont bactéries produisant permettant autre moyen par tout remplacés relarguage d'immunomodulateurs dans l'organisme , tel qu'une micropompe .



#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter and Application No
PCT/FR 94/00192

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 5 A61K48/00 A61K37/52 A61K37/54 A61K37/66 A61K9/00 //(A61K37/52,37:02),(A61K37/54,37:02),(A61K37/66,37:52), (A61K37/66, 37:54)According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 5 A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consuited during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category 1-9 WO,A,93 02556 (UNIVERSITY OF ROCHESTER) 18 X February 1993 cited in the application see page 6, line 14 - page 20, line 14; 10 Y example 17 1-9 WO, A, 92 05262 (THE JOHN HOPKINS X UNIVERSITY) 2 April 1992 cited in the application 10 see page 3, line 32 - page 9, line 7 see page 42, line 3 - line 11 Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. X \* Special categories of cited documents: "I later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone 'E' earlier document but published on or after the international "L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 0 2 -06- 1994 25 May 1994 Authorized officer Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Sitch, W

2.

### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter nal Application No
PCT/FR 94/00192

C(Continue	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
x	CURRENT OPINION IN ONCOLOGY vol. 4, no. 6 , December 1992 pages 1124 - 1129 PARDOLL 'IMMUNOTHERAPY WITH CYTOKINE GENE-TRANSDUCED TUMOR CELLS:THE NEXT WAVE IN GENE THERAPY FOR CANCER'	1-9
Y	cited in the application * le document en entier,et surtout page 1128,alinéa 1 *	10
Y	US,A,5 061 488 (WILTROUT ET AL) 29 October 1991 see column 6, line 4 - line 10; claim 1	10
A	SCIENCE vol. 256, no. 5063 , June 1992 , WASHINGTON D.C.,USA pages 1550 - 1552 CULVER ET AL 'IN VIVO GENE TRANSFER WITH RETROVIRAL VECTOR-PRODUCER CELLS FOR TREATMENT OF EXPERIMENTAL BRAIN TUMORS' cited in the application see the whole document	·
P,X	WO,A,93 21959 (THE UNITED STATES OF AMERICA) 11 November 1993 see the whole document	1-9

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

aformation on patent family members

Inter nal Application No
PCT/FR 94/00192

Patent document cited in search report WO-A-9302556	Publication date	Patent family member(s)		Publication date
	18-02-93	CA-A- 2113990		18-02-93
WO-A-9205262	02-04-92	AU-A- CA-A- EP-A- JP-T-	8764391 2091346 0551401 6501161	15-04-92 15-03-92 21-07-93 10-02-94
US-A-5061488	29-10-91	US-A-	5096707	17-03-92
WO-A-9321959	11-11-93	AU-B-	4221793	29-11-93

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Internationale No PCT/FR 94/00192

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 5 A61K48/00 A61K37/52 A61K9/00 A61K37/54 A61K37/66 //(A61K37/52,37:02),(A61K37/54,37:02),(A61K37/66,37:52), (A61K37/66, 37:54)

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

## B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 5 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électromique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche unilisés)

C. DUCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	no. des revendications visces
Categorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	10. 003 10701111111111111111111111111111111
X	WO,A,93 02556 (UNIVERSITY OF ROCHESTER) 18 Février 1993	1-9
Y	cité dans la demande voir page 6, ligne 14 - page 20, ligne 14; exemple 17	10
X	WO,A,92 05262 (THE JOHN HOPKINS UNIVERSITY) 2 Avril 1992	1-9
Y	cité dans la demande voir page 3, ligne 32 - page 9, ligne 7 voir page 42, ligne 3 - ligne 11	10
	-/	
		·

X Voir la soite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
ou agrès cette date  'L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une suire citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  'O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens	document ulterieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'apparamenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention  X' document particulièrement pertinent l'invention revendiquée ne peut être considerée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considèré isolement  Y' document particulièrement pertinent l'invention revendiquée ne peut être considèrée comme impliquant une activité inventive lorsque le document et associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du mêtier  &' document qui fait partie de la même famille de brevets
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale  0.2 -06- 1994
25 Mai 1994	0 2 00 1334
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Sitch, W
Fact (+31-70) 340-3016	

2

Formulaira PCT/ISA/210 (deuxième fauille) (juillet 1992)

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Dem: Internationale No
PCT/FR 94/00192

1128, alinéa 1 * 10	
CURRENT OPINION IN ONCOLOGY vol. 4, no. 6, Décembre 1992 pages 1124 - 1129 PARDOLL 'IMMUNOTHERAPY WITH CYTOKINE GENE-TRANSDUCED TUMOR CELLS:THE NEXT WAVE IN GENE THERAPY FOR CANCER' cité dans la demande * le document en entier, et surtout page 1128, alinéa 1 *  US,A,5 061 488 (WILTROUT ET AL) 29 Octobre 1991 voir colonne 6, ligne 4 - ligne 10; revendication 1  A SCIENCE vol. 256, no. 5063 , Juin 1992 , WASHINGTON D.C., USA pages 1550 - 1552 CULVER ET AL 'IN VIVO GENE TRANSFER WITH RETROVIRAL VECTOR-PRODUCER CELLS FOR TREATMENT OF EXPERIMENTAL BRAIN TUMORS' cité dans la demande voir le document en entier  P,X WD,A,93 21959 (THE UNITED STATES OF AMERICA) 11 Novembre 1993	tions vistes
CURRENT OPINION IN UNCOLOGY  vol. 4, no. 6, Décembre 1992  pages 1124 - 1129  PARDOLL 'IMMUNOTHERAPY WITH CYTOKINE  GENE-TRANSDUCED TUMOR CELLS: THE NEXT WAVE  IN GENE THERAPY FOR CANCER'  cité dans la demande  * le document en entier, et surtout page  10  1128, alinéa 1 *  US, A, 5 061 488 (WILTROUT ET AL) 29 Octobre  1991  voir colonne 6, ligne 4 - ligne 10;  revendication 1  A SCIENCE  vol. 256, no. 5063 , Juin 1992 ,  WASHINGTON D.C., USA  pages 1550 - 1552  CULVER ET AL 'IN VIVO GENE TRANSFER WITH  RETROVIRAL VECTOR-PRODUCER CELLS FOR  TREATMENT OF EXPERIMENTAL BRAIN TUMORS'  cité dans la demande  voir le document en entier  P,X WO,A,93 21959 (THE UNITED STATES OF  AMERICA) 11 Novembre 1993	
* le document en entier, et surtout page 1128, alinéa 1 *  Y US, A, 5 061 488 (WILTROUT ET AL) 29 Octobre 1991 voir colonne 6, ligne 4 - ligne 10; revendication 1  A SCIENCE vol. 256, no. 5063 , Juin 1992 , WASHINGTON D.C., USA pages 1550 - 1552 CULVER ET AL 'IN VIVO GENE TRANSFER WITH RETROVIRAL VECTOR-PRODUCER CELLS FOR TREATMENT OF EXPERIMENTAL BRAIN TUMORS' cité dans la demande voir le document en entier  P,X WO, A, 93 21959 (THE UNITED STATES OF AMERICA) 11 Novembre 1993	
V US,A,5 061 488 (WILTROOT ET XL) 29 0000010  1991  voir colonne 6, ligne 4 - ligne 10; revendication 1   A SCIENCE vol. 256, no. 5063 , Juin 1992 , WASHINGTON D.C.,USA pages 1550 - 1552 CULVER ET AL 'IN VIVO GENE TRANSFER WITH RETROVIRAL VECTOR-PRODUCER CELLS FOR TREATMENT OF EXPERIMENTAL BRAIN TUMORS' cité dans la demande voir le document en entier  P,X WO,A,93 21959 (THE UNITED STATES OF AMERICA) 11 Novembre 1993	
vol. 256, no. 5063 , Juin 1992 , WASHINGTON D.C., USA pages 1550 - 1552 CULVER ET AL 'IN VIVO GENE TRANSFER WITH RETROVIRAL VECTOR-PRODUCER CELLS FOR TREATMENT OF EXPERIMENTAL BRAIN TUMORS' cité dans la demande voir le document en entier  P,X WO,A,93 21959 (THE UNITED STATES OF AMERICA) 11 Novembre 1993 10	
MO,A,93 21959 (THE UNITED STATES OF AMERICA) 11 Novembre 1993	
AMERICA) 11 Novembre 1993	

2

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs au. ...embres de familles de brevets

Der Internationale No
PCT/FR 94/00192

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de breveu(s)		Date de publication
WO-A-9302556	18-02-93	CA-A-	2113990	18-02-93
WO-A-9205262	02-04-92	AU-A- CA-A- EP-A- JP-T-	8764391 2091346 0551401 6501161	15-04-92 15-03-92 21-07-93 10-02-94
US-A-5061488	29-10-91	US-A-	5096707	17-03-92
WO-A-9321959	11-11-93	AU-B-	4221793	29-11-93

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.